Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/014831

International filing date: 30 December 2004 (30.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: DE

Number: 103 61 833.3

Filing date: 30 December 2003 (30.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 14 March 2005 (14.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND 4831

03 02 2005



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 61 833.3

Anmeldetag:

30. Dezember 2003

Anmelder/Inhaber:

Celanese Ventures GmbH, 65926 Frankfurt/DE

Bezeichnung:

Protonenleitende Membran und deren Verwendung

IPC:

B 01 D, C 08 J, H 01 M

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 25. Januar 2005

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

m Auftrag

A 9161 03/00 EDV-L

Protonenleitende Membran und deren Verwendung

als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) in sogenannten PEM-Brennstoffzellen eignet. Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere auf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und

Präpolymer in einer Festphasen-Polymerisation bei Temperaturen von bis zu $400^{\circ}\mathrm{C}$ durch Umsetzung von 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl mit Isophthalsäure bzw. deren Estern in der Schmelze. Das entstehende Präpolymer erstarrt im Reaktor und wird bekannt. Die Herstellung derartiger Polybenzimidazoje (PBI) erfolgt übjlicherweise Polyazole wie beispielsweise Polybenzimidazole (®Celazole) sind seit langem anschließend mechanisch zerkleinert. Anschließend wird das pulverförmige endpolymerisiert und das gewünschte Polybenzimidazole erhalten.

2

Zur Herstellung von Polymerfolien wird das PBI in einem weiteren Schrift in polaren, aprotischen Lösemitteln wie beispielsweise Dimethylacetamid (DMAc) gelöst und eine Folie mittels klassischer Verfahren erzeugt.

2

PEM-Brennstoffzellen sind bereits bekannt. Die basischen Polyazol-Folien werden mit konzentrierter Phosphorsäure oder Schwefelsäure dotiert und wirken dann als Protonenleitende, d.h. mit Säure dotierte Polyazol-Membranen für den Einsafz in Protonenleiter und Separatoren in sogenannten Polymerelektrolyt-Membran-Brennstoffzellen (PEM-Brennstoffzellen).

25

25

aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung entfernt werden müssen. Durch die verarbeitet – bei Dauerbetriebstemperaturen oberhalb 100°C insbesondere oberhalb 120°C in Brennstöffzellen eingesetzt werden, Diese hohe Dauerbetriebstemperatur Bedingt durch die hervorragenden Eigenschaften des Polyazol-Polymeren können derartige Polymerelektrolytmembranen - zu Membran-Elektroden-Einheiten (MEE) <atalysatoren auf Edelmetallbasis zu erhöhen. Insbesondere bei der Verwendung</p> erlaubt es die Aktivität der in der Membran-Elektroden-Einheit (MEE) enthaltenen deutliche Mengen an Kohlenmonoxid enthalten, die überlicherweise durch eine von sogenannten Reformaten aus Kohlenwasserstoffen sind im Reformergas Möglichkeit die Betriebstemperatur zu erhöhen, können deutlich höhere Konzentrationen an CO-Verunreinigungen dauerhaft toleriert werden.

olymer-Elektrolyt-Membranen auf Basis von Polyazol-Polymeren Elektroden-Einheit reduziert werden. Beides ist für einen Masseneinsatz von PEMkann zum einen auf die aufwendige Gasaufbereitung bzw. Gasreinigung teilweise Brennstoffzellen unabdingbare Voraussetzung, da ansonsten die Kosten für ein verzichtet werden und andererseits die Katalysatorbeladung in der Membran-PEM-Brennstoffzellen-System zu hoch sind. Durch Eins

insgesamt jedoch noch zu verbessern. Darüber hinaus haben die bislang bekannten deutschen Patentanmeldung Nr. 10109829.4 wird eine Polymermembran auf Basis Polymermembranen einen hohen Gehalt an Dimethylacetamid (DMAc), der mittels Polyazolen zeigen bereits ein günstiges Eigenschaftsprofil. Aufgrund der für PEM-Brennstoffzellen angestrebten Anwendungen, insbesondere im Automobilbereichund der dezentralen Strom- und Wärmeerzeugung (Stationärbereich), sind diese bekannter Trocknungsmethoden nicht vollständig entfernt werden kann. In der von Polyazolen beschrieben, bei der die DMAc-Kontamination beseitigt wurde. Die bislang bekannten mit Säure dotierten Polymermembrane auf Basis von

2

Aus den deutschen Patentanmeldung Nr. 10117686.4, 10117687.2 und 10144815.5 ausgezeichnete Leistung, insbesondere bei Betriebstemperaturen oberhalb von 100°C. Nachteilig an diesen Membranen ist jedoch, daß sie eine relative hohe Polyphosphorsäuren hergestellt werden. Diese Membranen zeigen eine sind Polymermembranen auf Basis von Polyazolen bekannt, die aus Überspannung, insbesondere an der Kathode aufweisen

2

2

aufweisen und andererseits eine gesteigerte spezifische Leitfähigkeit, insbesondere anwendungstechnischen Vorteile der Polymermernbran auf Basis von Polyazolen Polymermembranen auf Basis von Polyazolen bereitzustellen, die einerseits die bei Betriebstemperaturen oberhalb von 100°C, aufweisen und zusätzliche eine deutlich niedrigere Überspannung, insbesondere an der Kathode aufweisen. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es organische Säure enthaltende

30

organischen Phosphonsäureanhydriden suspendiert bzw. gelöst, in eine dünne Form Polyazolen erhalten werden kann, wenn die zugrundeliegenden Monomeren in gerakelt und in den organischen Phosphonsäureanhydriden polymerisiert wird Wir ḥaben nun gefunden, daß eine protonenleitende Membran auf Basis von

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine protonenleitende Polymermembran auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

က

Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen rbindungen eren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-/ Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion 8

- Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einem Träger oder auf einer Elektrode, (a)
 - nertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren ပ

2

15

Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran (bis diese selbsttragend ist). <u>a</u> Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen und heteroaromatischen Tetra-Amino-Verbindungen handelt es sich vorzugsweise um 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl, Fetraaminobenzophenon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan und 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylsulfon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-2,3,5,6-Tetraaminopyridin, 1,2,4,5-Tetraaminobenzol, 3,3',4,4'sowie deren Salze, insbesondere deren Mono-, Di-, Tri- und **Tetraaminodiphenyldimethylmethan**

Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-Naphthalindicarbonsäure, Diphensäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Dihydroxyisophthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure. 3,4-Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen Carbonsäuren handelt es sich 4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, 2,2-Hydroxyisophthalsäure, 2-Hydroxyterephthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 5-N,N-Estern oder deren Anhydride oder deren Säurechloride. Der Begriff aromatische um Di-carbonsäuren und Tri-carbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren bzw. deren Carbonsäuren umfasst gleichermaßen auch heteroaromatische Carbonsäuren. isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 5-Hydroxyisophthalsäure, 4-Vorzugsweise handelt es sich bei den aromatischen Dicarbonsäuren um Fluoroterphthalsäure, Tetrafluorophthalsäure, Tetrafluoroisophthalsäure, Dihydroxyphthalsäure, 3-Fluorophthalsäure, 5-Fluoroisophthalsäure, 2-Dimethylaminoisophthalsäure, 5-N,N-Diethylaminoisophthalsäure, 2,5-Tetrafluoroterephthalsäure, 1,4-Naphthalindicarbonsäure, 1,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, 4,6-Vaphthalindicarbonsäure, 2,6-Naphthalindicarbonsäure, 2,7-

39

Benzol-tricarbonsäure (Trimesic acid), 1,2,4-Benzol-tricarbonsäure (Trimellitic acid), deren Säureanhydride oder deren Säurechloride. Bei den aromatischen Tri-, tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder Säureanhydride oder deren Säurechloride handelt es sich bevorzugt um 1,3,5-(2-Carboxyphenyl)iminodiessigsäure, 3,5,3'-Biphenyltricarbonsäure, 3,5,4'hexafluoropropan, 4,4'-Stilbendicarbonsäure, 4-3. Siphenylfricarbonsäure, .

C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride handelt es sich nevorzugt um 3,5,3',5'-biphenyltetracarboxylic acid, 1,2,4,5-Benzoltetracarbonsäure, Bei den aromatischen Tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-3,3',4,4'-BiphenyItetracarbonsäure, 3,3',4,4'-BiphenyItetracarbonsäure, 2,2',3,3'-3iphenyltetracarbonsäure, 1,2,5,6-Naphthalintetracarbonsäure, 1,4,5,8-Naphthalintetracarbonsäure.

Pyrazindicarbonsäure, 2,4,6-Pyridintricarbonsäure, Benzimidazol-5,6-dicarbonsäure. dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,4-dicarbonsäure, 4-Phenyl-2,5syridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 -Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Bei den erfindungsgemäß eingesetzten heteroaromatischen Carbonsäuren handelt es sich um heteroaromatischen Di-carbonsäuren und Tri-carbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren werden aromatische Systeme verstanden welche mindestens ein Carbonsäuren bzw. deren Estern oder deren Anhydride. Als Heteroaromatische Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel oder Phosphoratom im Aromaten enthalten. Vorzugsweise handelt es sich um Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-Sowie deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren

2

Dicarbonsäure) beträgt zwischen 0 und 30 Mol-%, vorzugsweise 0,1 und 20 Mol %, Der Gehalt an Tri-carbonsäure bzw. Tetracarbonsäuren (bezogen auf eingesetzte nsbesondere 0,5 und 10 Mol-%.

Säureanhydride oder deren Säurechloride.

25

Diaminocarbonsäuren handelt es sich bevorzugt um Diaminobenzoesäure und deren Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aromatischen und heteroaromatischen Mono und Dihydrochloridderivate.

aromatischen Carbonsäuren einzusetzen. Besonders bevorzugt werden Mischungen Carbonsäuren enthalten. Das Mischungsverhältnis von aromatischen Carbonsäuren Bevorzugt werden in Schrift A) Mischungen von mindestens 2 verschiedenen eingesetzt, die neben aromatischen Carbonsäuren auch heteroaromatische

35

9

15

20

Tetrahydrochloridderivate.

25

33

zu heteroaromatischen Carbonsäuren beträgt zwischen 1:99 u

1:50 bis 50:1.

vorzugsweise

Bei diesem Mischungen handelt es sich insbesondere um Mischungen von Nateroaromatischen Di-carbonsäuren und aromatischen Dicarbonsäuren. Nicht imitierende Beispiele dafür sind Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,6-Dihydroxysophthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure, 3,4-Dihydroxyphthalsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure, 3,6-Naphthalindicarbonsäure, 1,7-Naphthalindicarbonsäure, 1,6-Naphthalindicarbonsäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-4,4'-dicarbonsäure, Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Phenyl-2,5-

2

2

Bei den in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydriden handelt es sich um cyclischen Verbindungen der Formel

pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 --Pyrimidindicarbonsäure,2,5-

Pyrazindicarbonsäure.

2

oder um linearen Verbindungen der Formel

30

25

oder um Anhydride der mehrfachen organsichen Phosphonsäuren wie z.B. der Formel von Anhydride der Diphosphonsäure

35

worin der Rest R und R' gleich oder verschieden ist und für eine $C_1 - C_{20} - K_{20} - K_$

Vinylphenyl, p-Vinylphenyl, C₈-C₂₀-Arylalkinyl, besonders bevorzugt o-Ethinylphenyl, oropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, oder Nitril verstanden, wobei eine oder mehrere C₁-C₂₀-kohlenstoffhaltige Gruppen besonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, $G_e\text{-}C_{2o}$ oesonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, soesonders bevorzugt Carbonyl, Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oesonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl, Devorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-ibesonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C12лу!, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, Syclohexenyl, Octenyl oder Cyclooctenyl, $C_1-C_{20}-Alkinyl$, besonders bevorzugt 3utoxy oder t-Butoxy, Ce-C20-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C1-C20-Alkoxy, m Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer C_1 – C_{20} –kohlenstoffnaltigen Gruppe bevorzugt die Reste C₁-C₂₀-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl oder Octinyl, Ce-C2a-Aryl, besonders الكبالهجريوب Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, كـ-كوم-Aryloxyalkyl، كالمالية المالية المالية المالية ال Siphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders oesonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3m-Ethinyiphenyl oder p-Ethinylphènyl, $C_2 - C_{20}$ — heteroatomhaltige Gruppe, Oydopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl, $C_1 - C_{20} - Alkenyl$, bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, C1 - C2a - Fluoralkyl, oesonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C4-C20-Heterocycloalkyl, 220-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C5-C20-Heteroaryl, 1,1';3',1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, C₆-C₂₀-Fluoraryl, Jinydroindolyl, C₈-C₂₀-Arylalkenyl, besonders bevorzugt o-Vinylphenyl, m-Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, 2,-C₂₀-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, ein cyclisches System bilden können. Bei den vorstehend genannten $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH₂- Gruppen durch -O-, -S-, -NR¹- oder -CONR² - ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

20

20

Bei den vorstehend genannten C₁ – C₂₀ –kohlenstoff-haltigen (aromatische Systeme aufweisen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH-Gruppen durch -O-, -S-, -NR¹- oder –CONR² ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Die Reste R¹ und R² sind gleich oder verschieden bei jedem Auffreten H oder ein aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen.

Besonders bevorzugt sind organische Phosphonsäureanhydride die teil- oder perfluoriert sind.

9

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride sind kommerziell erhältlich, beispielsweise das Produkt [®]T3P (Propan-Phosphonsäureanhydrid) der Firma Clariant.

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride können auch in Kombination mit Polyphosphorsäure und/oder mit P₂O₅ eingesetzt werden. Bei der Polyphosphorsäure handelt es sich um handelsübliche Polyphosphorsäuren wie diese beispielsweise von Riedel-de Haen erhältlich sind. Die Polyphosphorsäuren H_{I+2}P_nO₃₊₊₁ (n>1) besitzen üblicherweise einen Gehalt berechnet als P₂O₅ (acidimetrisch) von mindestens 83%. Anstelle einer Lösung der Monomeren kann auch eine Dispersion/Suspension erzeugt werden.

2

13

Die in Schrift A) verwendeten organischen Phosphonsäureanhydride können auch in Kombination mit einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren eingesetzt werden.

23

Bei den einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren handelt es sich um Verbindungen der Formel

 $R-PO_3H_2$

30

 $H_2O_3P-R-PO_3H_2$

 $R f PO_3 H_2 J_n$

2×1

35

worin der Rest R gleich oder verschieden ist und für eine $C_1 - C_{20} - K_{00}$ kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oder Nitril verstanden, wobei eine Dihydroindolyl, $C_2 - C_{20}$ – heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, oropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, soesonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, C₆-C₂₀oevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-ibesonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C12-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl, Ce-C20-Aryl, besonders oesonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C₁-C₂₀-Alkoxy, Sutoxy oder t-Butoxy, Ce-C20-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, egenden Erfindung werden unter einer C₁ -- C₂₀ --kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste C₁-C₂₀-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Diphenylmethyl, Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C7-C20-Aryloxyalkyl, oder mehrere C₁-C₂₀-kohlenstoffhaltige Gruppen ein cyclisches System bilden 3iphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C₇-C₂₀-Arylalkyl, besonders oesonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, C1 - C20 - Fluoralkyl, besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, $A_{cridinyl}$, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C_4 - C_{20} -Heterocycloalkyl, C20-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C5-C20-Heteroaryl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, [1,1';3',1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, Ce-C20-Fluoraryl, C7-C20-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl,

Bei den vorstehend genannten $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH_{2^-} Gruppen durch $-O_{-,}$ -S-, $-NR^1$ - oder $-CONR^2$ ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Bei den vorstehend genannten $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoff-haltigen Gruppen die aromatische Systeme aufweisen können ein oder mehrere nicht benachbarte CH-Gruppen durch -O-, -S-, -NR 1 - oder -CONR 2 ersetzt sein und ein oder mehrere H-Atome können durch F ersetzt sein.

Die Reste R¹ und R² sind gleich oder verschieden bei jedem Auffreten H oder ein, aliphatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 20 C-Atomen.

15

20

25

Die in Schritt A) verwendeten organischen Phosphonsäuren sind kommerziell erhättlich, beispielsweise die Produkte der Firma Clariant oder Aldrich.

Die in Schrift A) verwendeten organischen Phosphonsäuren umfassen keine vinylhaltigen Phosphonsäuren wie diese in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10213540.1 beschrieben werden.

Die in Schrift A) erzeugte Mischung weist ein Gewichtsverhältnis organische Phosphonsäureanhydride zu Summe aller Monomeren von 1:10000 bis 10000:1, vorzugsweise 1:1000 bis 1000:1, insbesondere 1:100 bis 100:1, auf. Insofern diese Phosphonsäureanhydride im Gemisch mit Polyphosphorsäure oder einfachen und oder mehrfachen organischen Phosphonsäuren eingesetzt werden sind diese bei den Phosphonsäureanhydriden zu berücksichtigen.

15

Des weiteren können der in Schritt A) erzeugten Mischung weitere organo-Phosphonsäuren, vorzugsweise perfluorierte organische Phosphonsäuren zugesetzt werden. Diese Zugabe kann vor und/oder während Schritt B) erfolgen. Hierdurch kann die Viskosität gesteuert werden.

2

Die Schichtbildung gemäß Schritt B) erfolgt mittels an sich bekannter Maßnahmen (Gießen, Sprühen, Rakeln) die aus dem Stand der Technik zur Polymerfilm-Herstellung bekannt sind. Als Träger sind alle unter den Bedingungen als inert zu bezeichnenden Träger geeignet. Zur Einstellung der Viskosität kann die Lösung gegebenenfalls mit Phosphorsäure (konz. Phosphorsäure, 85%) versetzt werden. Hierdurch kann die Viskosität auf den gewünschten Wert eingestellt und die Bildung der Membran erleichtert werden.

23

Die gemäß Schritt B) erzeugte Schicht hat eine Dicke zwischen 20 und 4000 μm, vorzugsweise zwischen 30 und 3500 μm, insbesondere zwischen 50 und 3000 μm.

Das in Schritt C) gebildete Polymere auf Basis von Polyazol enthält wiederkehrende Azoleinheiten der allgemeinen Formel (I) und/oder (II) und/oder (II) und/oder (IV) und/oder (V) und/oder (V) und/oder (VI) und/oder (VI) und/oder (VI) und/oder (XI) und/oder (XI) und/oder (XI) und/oder (XII) und/oder (XII) und/oder (XII) und/oder (XVI) und/oder (XXII) und/oder (XXII) und/oder (XXII) und/oder (XXIII)

€

$$\frac{t-Ar^{2-N}}{X} \xrightarrow{h}$$
 (II)

$$-Ar^{4} \xrightarrow{X} Ar^{3} \xrightarrow{N} X \xrightarrow{Ar^{4}} A$$

$$X \xrightarrow{Ar^{4}} X \xrightarrow{Ar^{4}}$$

 $+Ar^{6} - N^{-N} - Ar^{6} + \frac{1}{r}$ $+Ar^{7} - N^{-N} - Ar^{7} + \frac{1}{r}$ $+Ar^{7} - N^{-N} - Ar^{10} + \frac{1}{r}$ $+ Ar^{7} - N^{-N} - Ar^{10} + \frac{1}{r}$ $+ N^{-N} - N^{-N} - N^{-N} - N^{-N} - N^{-N}$ $+ N^{-N} - N^{-N} - N^{-N} - N^{-N} - N^{-N} - N^{-N}$ $+ N^{-N} - N^$

(XVIII,

XX XX

 \mathbb{X}

worin

Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

4

Ar¹ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar² gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar³ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar⁴ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar⁵ gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar⁶ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

2

Ar⁷ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar⁸ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

20

Ar⁹ gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder drei- oder vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann

Ar¹⁰ gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

25

Ar¹¹ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1-20 Kohlenstoffatome aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte

Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt Reich oder verschieden für Wasserstoff, eine Alkylgruppe und eine aromatische Gruppe steht, mit der Maßgabe, das R in Formel (XX) nicht für Wasserstoff

n, m eine ganze Zahl größer gleich 10, bevorzugt größer gleich 100 ist.

35

Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Bisphenon, Diphenylsulfon, Thiophen, Furan, Pyrrol, Thiazol, Oxazol, Imidazol,

Benzopyridin, Benzopyrazin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzotriazin, Indolizin, 1,2,4-Triazin, 1,2,4,5-Triazin, Tetrazin, Chinolin, Isochinolin, Chinoxalin, Chinazolin, Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furan, Indol, Benzo[c]thiophen, Benzo[c]furan, Isoindol, Benzochinolin, Phenoxazin, Phenothiazin, Acridizin, Benzopteridin, Phenanthrolin Pyridopyridin, Imidazopyrimidin, Pyrazinopyrimidin, Carbazol, Aciridin, Phenazin. Carbazol, Pyridin, Bipyridin, Pyrazin, Pyrazol, Pyrimidin, Pyridazin, 1,3,5-Triazin, Cinnolin, 1,8-Naphthyridin, 1,5-Naphthyridin, 1,6-Naphthyridin, 1,7-Naphthyridin, Thiadiazol, 1,3,4-Triazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-triazol, 1,2,5-Triphenyr-1,3,4-triazol, 1,2,4-Oxadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,4-Triazol, 1,2,3-Triazol, 1,2,3,4-Tetrazol, Benzopyrazol, Benzothiadiazol, Benzotriazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Diphenylether, Anthracen, Benzopyrrol, Benzooxathiadiazol, Benzooxadiazol, Phthalazin, Pyridopyrimidin, Purin, Pteridin oder Chinolizin, 4H-Chinolizin, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzisoxazol, Benzisothiazol, und Phenanthren ab, die gegebenenfalls auch substituiert sein können. sothiazol, Isoxazol, Pyrazol, 1,3,4-Oxadiazol, 2,5-Diphenyl-1,

2

10

Dabei ist das Substitionsmuster von Ar¹, Ar⁴, Ar6, Ar7, Ar8, Ar9, Ar10, Ar11 beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann Ar¹, Ar⁴, Ar6, Ar7, Ar8, Ar9, Ar10, Ar11 ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

2

15

Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen. Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4

Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein.

Hydroxygruppen oder kurzkettige Alkylgruppen wie z., B. Methyl- oder Ethylgruppen. Bevorzugte Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen,

25

Bevorzugt sind Polyazole mit wiederkehrenden Einheiten der Formel (I) bei denen Reste X innerhalb einer wiederkehrenden Einheit gleich sind. Die Polyazole können grundsätzlich auch unterschiedliche wiederkehrende Einheiten aufweisen, die sich beispielsweise in ihrem Rest X unterscheiden. Vorzugsweise jedoch weist es nur gleiche Reste X in einer wiederkehrenden Einheit auf.

Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole Poly(pyridine), Polyazol-Polymere sind Polyimidazole, Polybenzthiazole, Poly(pyrimidine), und Poly(tetrazapyrene). Polybenzox Weitere be

16

Segmentcopolymere, statistische Copolymere, periodische Copolymere und/oder mindestens zwei Einheiten der Formel (I) bis (XXII) enthält, die sich voneinander In einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer interscheiden. Die Polymere können als Blockcopolymere (Diblock, Triblock), enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Copolymer oder ein Blend, das alternierende Polymere vorliegen. in einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist das Polymer enthaltend wiederkehrende Azoleinheiten ein Polyazol, das nur Einheiten der Formel (I) und/oder (II) enthält.

ganze Zahl größer gleich 10. Besonders bevorzugte Polymere enthalten mindestens Die Anzahl der wiederkehrende Azoleinheiten im Polymer ist vorzugsweise eine 100 wiederkehrende Azoleinheiten.

15

m Rahmen der vorliegenden Erfindung sind Polymere enthaltend wiederkehrenden Polymere enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten werden durch die Benzimidazoleinheiten bevorzugt. Einige Beispiele der äußerst zweckmäßigen nachfolgende Formeln wiedergegeben:

20

25

39

wobei n und m eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist.

Die mittel des beschriebenen Verfahrens erhältlichen Polyazole, insbesondere jedoch die Polybenzimidazole zeichnen sich durch ein hohes Molekulargewicht aus. Gemessen als Intrinsische Viskosität beträgt diese mindestens 1,4 dl/g und liegt somit deutlich über dem von handelsüblichem Polybenzimidazol (IV < 1,1 dl/g).

Insofern die Mischung gemäß Schrift A) auch Tricarbonsäuren bzw. Tetracarbonsäre enthält wird hierdurch eine Verzweigung/ Vernetzung des gebildeten Polymeren erzielt. Diese trägt zur Verbesserung der mechanischen Eigenschaft bei. Die Behandlung der gemäß Schrift C) erzeugten Polymerschicht in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Dauer bis die Schicht eine ausreichende Festigkeit für den Einsatz in Brennstoffzellen besitzt. Die Behandlung kann soweit erfolgen, daß die Membran selbsttragend ist, so daß sie ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann.

Es hat sich weiterhin gezeigt, daß bei Verwendung von aromatischen Dicarbonsäuren (oder heteroaromatischen Dicarbonsäure) wie Isophthalsäure, Terephthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 4,6-Dihydroxyisophthalsäure, 2,6-Dihydroxyisophthalsäure, Diphensäure, 1,8-Dihydroxynaphthalin-3,6-Dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-Dicarbonsäure, Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Pyridin-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyridin-2,5-Pyrazindicarbonsäure

25

niedermolekularen Polymeren bereits in Schritt A) gewünscht wird – im Bereich von d/oder bis zu 300°C, vorzugsweise zwischen 100°C und 250°C, günstig ist. die Temperatur in Schritt D) - oder falls die Bildung von Oligor

Feuchtigkeit bzw. Wasser und/oder Wasserdampf bzw. und/oder wasserenthaltende Phosphorsäure. Die Behandlung erfolgt vorzugsweise unter Normaldruck, kann aber von organo-Phosphonsäuren und/oder Phosphorsäure (insofern Polyphosphorsäure organischen Phosphonsäureanhydriden durch partielle Hydrolyse unter Ausbildung Phosphorsäure von bis zu 85% bzw. und/oder in einer Mischung aus organischen Die Behandlung der Membran in Schrift D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C auch unter Einwirkung von Druck erfolgen. Wesentlich ist, daß die Behandlung in Phosphonsäuren und/oder Sulfonsäuren enthaltenden Mischung in Wasser oder Gegenwart von ausreichender Feuchtigkeit geschieht, wodurch die anwesende und kleiner 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, nsbesondere zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von mit verwendet wurde) zur Verfestigung der Membran beiträgt.

Bei der Hydrolyse der organischen Phosphonsäureanhydriden gebildeten organo-Phosphonsäuren

führen zu einer unerwarteten Reduzierung der Überspannung, insbesondere an der Kathode in einer Membran-Elektroden-Einheit die aus der erfindungsgemäßen Membran hergestellt wird.

25

Ausbildung einer Membran mit einer Dicke zwischen 15 und 3000 µm, vorzugsweise Die partielle Hydrolyse der organischen Phosphonsäureanhydride in Schritt D) führt zu einer Verfestigung der Membran und zu einer Abnahme der Schichtdicke und zwischen 20 und 2000 μm, insbesondere zwischen 20 und 1500 μm, die selbsttragend ist.

39

Die obere Temperaturgrenze der Behandlung gemäß Schritt D) beträgt in der Regel 150°C, Bei extrem kurzer Einwirkung von Feuchtigkeit, beispielsweise von

kann dieser Dampf auch heißer als 150°C sein. Wesentlich für die Temperaturobergrenze ist die Dauer der Behandlung. überhitzter

Die partielle Hydrolyse (Schritt D) kann auch in Klimakammern erfolgen bei der unter contaktierenden Umgebung beispielsweise Gase wie Luft, Stickstoff, Kohlendioxid definierter Feuchtigkeitseinwirkung die Hydrolyse gezielt gesteuert werden kann. oder andere geeignete Gase, oder Wasserdampf gezielt eingestellt werden. Die 3ehandlungsdauer ist abhängig von den vorstehend gewählten Parametern. Herbei kann die Feuchtigkeit durch die Temperatur bzw. Sättigung der

Weiterhin ist die Behandlungsdauer von der Dicke der Membran abhängig.

2

nin zu ganzen Tagen, beispielsweise an der Luft bei Raumtemperatur und geringer Minuten, beispielsweise unter Einwirkung von überhitztem Wasserdampf, oder bis elativer Luftfeuchtigkeit. Bevorzugt beträgt die Behandlungsdauer zwischen 10 n der Regel beträgt die Behandlungsdauer zwischen wenigen Sekunden bis Sekunden und 300 Stunden, insbesondere 1 Minute bis 200 Stunden.

15

elativen Luftfeuchtigkeit von 40-80% durchgeführt beträgt die Behandlungsdauer Mird die partielle Hydrolyse bei Raumtemperatur (20°C) mit Umgebungsluft einer zwischen 1 und 200 Stunden.

20

Die gemäß Schritt D) erhaltene Membran kann selbsttragend ausgebildet werden. d.h. sie kann vom Träger ohne Beschädigung gelöst und anschließend gegebenenfalls direkt weiterverarbeitet werden.

25

eitfähigkeit der erfindungsgemäßen Polymermembran einstellbar. Erfindungsgemäß wird die Konzentration der Protonen als Ionenaustauschkapazität angegeben (IECon exchange capacity). Im Rahmen der vorliegenden Erfindung ist eine IEC von Jmgebungsfeuchtigkeit, ist die Konzentration an Phosphonsäure und damit die mindestens 2 eq/g, bevorzugt 5 eq/g, besonders bevorzugt 10 eq/g. Über den Grad der Hydrolyse, d.h. die Dauer, Temperatur und

39

Einwirken von Hitze in Gegenwart von Luftsauerstoff an der Oberfläche noch im Anschluß an die Behandlung gemäß Schritt D) kann die Membran durch vernetzt werden. Diese Härtung der Membranoberfläche verbessert die Eigenschaften der Membran zusätzlich.

35

Licht mit einer Wellenlänge von mehr als 700 nm; NIR = Nahes IR, d. h. Licht mit Die Vernetzung kann auch durch Einwirken von IR bzw. NIR (IR = InfraRot, d. h.

22

9

15

rgie im Bereich von ca. 0.6 bis 1.75 eV) erfolgen. Eine weitere Methode ist die Bestrahlung mit ß-Strahlen. Die Strahlungsdosis beträgt hierbei zwischen 5 und 200 kGy. einer Wellenlänge im Bereich von ca. 700 bis 2000 nm bzw. el

gegenüber den bisher bekannten dotierten Polymermembranen auf. Insbesondere Die erfindungsgemäße Polymermembran weist verbesserte Materialeigenschaften S/cm, vorzugsweise mindestens 0,11 S/cm, insbesondere mindestens 0,12 S/cm. Protonenleitfähigkeit. Diese beträgt bei Temperaturen von 120°C mindestens 0,1 zeigen sie im Vergleich mit bekannten dotierten Polymermembranen bessere Leistungen. Diese begründet sich insbesondere durch eine verbesserte

0

Die erfindungsgemäßen Membranen können neben den Polymeren auf Basis von Blendkomponente hat dabei im Wesentlichen die Aufgabe die mechanischen Polyazolen auch weitere Polymere als Blendmaterial beinhalten. Die Eigenschaften zu verbessern und die Materialkosten zu verringern.

15

20

Polyacrylamid, Polyacrylnitril, Polycyanacrylate, Polymethacrylimid, Cycloolefinische insbesondere die in der deutschen Patentanmeldung Nr. 10052242.4 beschriebenen Polyethersulfone, in Betracht. Zu den weiteren Polymeren, die als Blendkomponente eingesetzt werden können, gehören unter anderem Polyolefine, wie Poly(cloropren), Hierzu kann das zusätzliche Blendmaterial während oder nach Schritt A) oder vor Hexafluoropropylen, mit Perfluorpropylvinylether, mit Trifluoronitrosomethan, mit Polyacetylen, Polyphenylen, Poly(p-xylylen), Polyarylmethylen, Polyarmethylen, Polystyrol, Polymethylstyrol, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, Polyvinylether, Schritt B) zugegeben werden. Als Blendmaterial kommen Polyethersulfone, Polyvinylamin, Poly(N-vinylacetamid), Polyvinylimidazol, Polyvinylcarbazol, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylpyridin, Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid, Polychlortrifluorethylen, Polyvinylfluorid, Polyvinylidenfluorid, Polyacrolein, Polytetrafluorethylen, Polyhexafluorpropylen, Copolymere von PTFE mit Sulfonyifluoridvinylether, mit Carbalkoxy-perfluoralkoxyvinylether, Polymere mit C-O-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Copolymere, insbesondere aus Norbornen;

25

Polyhydroxybenzoat, Polyhydroxypropionsäure, Polypivalolacton, Polycaprolacton, Polytetrahydrofuran, Polyphenylenoxid, Polyetherketon, Polyester, insbesondere methylen, Polyether, Polypropylenoxid, Polyepichlorhydrin, Polyhydroxyessigsäure, Polyethylenterephthalat, Polybutylenterephthalat, Polymalonsäure, Polycarbonat; olyacetal,

24

Polymere C-S-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise Polysulfidether

Polyphenylensulfid, Polyethersulfon;

Polyimine, Polyisocyanide, Polyetherimin, Polyanilin, Polyamide, Polyhydrazide, Polymere C-N-Bindungen in der Hauptkette, beispielsweise

Polyurethane, Polyimide, Polyazole, Polyazine; 2

Flüssigkristalline Polymere, insbesondere Vectra sowie

Anorganische Polymere, beispielsweise Polysilane, Polycarbosilane, Polysiloxane, Polykieselsäure, Polysilikate, Silicone, Polyphosphazene und Polythiazyl. Zur Anwendung in Brennstoffzellen mit einer Dauergebrauchstemperatur oberhalb mindestens 100°C, bevorzugt mindestens 150°C und ganz besonders bevorzugt Glasübergangsfemperatur oder Vicat-Erweichungstemperatur VST/A/50 von mindestens 180°C haben. Hierbei sind Polysulfone mit einer Vicat 100°C werden solche Blend-Polymere bevorzugt, die eine

2

Erweichungsfemperatur VST/A/50 von 180°C bis 230°C bevorzugt. 20 Zu den bevorzugten Polymeren gehören Polysulfone, insbesondere Polysulfon mit nsbesonderė kleiner oder gleich 30 cm³/ 10 min und besonders bevorzugt kleiner Aromaten in der Hauptkette. Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden eine Schmelzvolumenrate MVR 300/21,6 kleiner oder gleich 40 cm 3 / 10 min, Erfindung weisen bevorzugte Polysulfone und Polyethersulfone oder gleich 20 cm 3 / 10 min gemessen nach ISO 1133 auf.

25

Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen können vielfach auch in Form heteroaromatischen Gruppe gebunden ist. Die aromatische Gruppe kann ein Teil der Hauptkette (back bone) des Polymeren oder ein Teil einer Seitengruppe sein, wobei umfassen. Aromatische Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen sind der Salze eingesetzt werden. Des weiteren können auch Derivate, beispielsweise Polymer mit aromatischen Sulfonsäuregruppen und/oder Phosphonsäuregruppen Ester, insbesondere Methyl- oder Ethylester, oder Halogenide der Sulfonsäuren Gemäß einem besonderen Aspekt kann die Polymermembran mindestens ein Polymere mit aromatischen Gruppen in der Hauptkette bevorzugt sind. Die Phosphonsäuregruppen (-PO₃H₂) kovalent an eine aromatischen oder Gruppen, bei denen die Sulfonsäuregruppe (-SO₃H) und/oder

30

verwendet werden, die beim Betrieb der Membran in die Sulfo

Benzopyridin, Benzopyrazin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzofriazin, Indolizin, und Phenanthren ab, die gegebenenfalls auch substituiert sein können. Bevorzugte , 2,4-Triazin, 1,2,4,5-Triazin, Tetrazin, Chinolin, Isochinolin, Chinoxalin, Chinazolin, Substituenten sind Halogenatome wie z. B. Fluor, Aminogruppen, Hydroxygruppen Benzo[b]thiophen, Benzo[b]furan, Indol, Benzo[c]thiophen, Benzo[c]furan, Isoindol, Benzochinolin, Phenoxazin, Phenothiazin, Acridizin, Benzopteridin, Phenanthrolin sothiazol, Isoxazol, Pyrazol, 1,3,4-Oxadiazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-oxadiazol, 1,3,4-Pyridopyridin, Imidazopyrimidin, Pyrazinopyrimidin, Carbazol, Aciridin, Phenazin, Bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Gruppen leiten sich von Benzol, Carbazol, Pyridin, Bipyridin, Pyrazin, Pyrazol, Pyrimidin, Pyridazin, 1,3,5-Triazin, Cinnolin, 1,8-Naphthyridin, 1,5-Naphthyridin, 1,6-Naphthyridin, 1,7-Naphthyridin, Naphthalin, Biphenyl, Diphenylether, Diphenylmethan, Diphenyldimethylmethan, Thiadiazol, 1,3,4-Triazol, 2,5-Diphenyl-1,3,4-triazol, 1,2,5-Triphenyl-1,3,4-triazol, Bisphenon, Diphenylsulfon, Thiophen, Furan, Pyrrol, Thiazol, Oxazol, Imidazol, ,2,4-Oxadiazol, 1,2,4-Thiadiazol, 1,2,4-Triazol, 1,2,3-Triazol, 1,2,3,4-Tetrazol, Benzopyrazol, Benzothiadiazol, Benzotriazol, Dibenzofuran, Dibenzothiophen, Diphenylether, Anthracen, Benzopyrrol, Benzooxathiadiazol, Benzooxadiazol, Phthalazin, Pyridopyrimidin, Purin, Pteridin oder Chinolizin, 4H-Chinolizin, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzisoxazol, Benzisothiazol,

15

2

2

Dabei ist das Substitionsmuster beliebig, im Falle vom Phenylen beispielsweise kann ortho-, meta- und para-Phenylen sein. Besonders bevorzugte Gruppen leiten sich von Benzol und Biphenylen, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ab.

25

2

Kohlenstoffatomen, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, n- oder i-Propyl- und t-Butyl-Gruppen Bevorzugte Alkylgruppen sind kurzkettige Alkylgruppen mit 1 bis 4

30

30

Bevorzugte aromatische Gruppen sind Phenyl- oder Naphthyl-Gruppen. Die Alkylgruppen und die aromatischen Gruppen können substituiert sein

Gehalt an Sulfonsäuregruppen im Bereich von 0,5 bis 3 meq/g, vorzugsweise 0,5 bis Die mit Sulfonsäuregruppen modifizierten Polymere besitzen vorzugsweise einen 2 meq/g, Dieser Wert wird über die sog. Ionenaustauschkapazität (IEC) bestimmt.

35

35

28

/akkumtrockenschrank bei p<1 mbar getrocknet. Dann wird das Trockengewicht der während 1h gelöst. Die Lösung wird anschliessend mit 0,1 M NaOH titriert. Aus dem überschüssige Säure durch Waschen entfernt wird. So wird das sulfonierte Polymer überschüssiges Wasser abgetupt und die Probe während 15 Stunden bei 160°C im Jerbrauch der Säure bis zum Equivalentpunkt und dem Trockengewicht wird dann S werden die Sulfonsäuregruppen in die freie Säure überführt. Membran bestimmt. Das so getrocknete Polymer wird dann in DMSO bei 80°C Hierzu wird das Polymere auf bekannte Weise mit Säure behandelt, wobei zunächst 2 Stunden in siedendem Wasser behandelt. Anschliessend wird die Ionenaustauschkapazität (IEC) berechnet. Zur Messur

werden. Verfahren zur Sulfonierung von Polymeren sind in F. Kucera et. al. Polymer Engineering and Science1988, Vol. 38, No 5, 783-792 beschrieben. Hierbei können Sulfonsäuregruppen beispielsweise durch Sulfonierung von Polymeren hergestellt olymere mit an aromatische Gruppen kovalent gebundene Sulfonsäuregruppen die Sulfonierungsbedingungen so gewählt werden, dass ein niedriger sind in der Fachwelt bekannt. So können Polymer mit aromatischen Sulfonierungsgrad entsteht (DE-A-19959289).

13

Reste Teil der Seitengruppe sind, sei insbesondere auf Polystyrolderivate verwiesen. m Hinblick auf Polymere mit aromatischen Sulfonsäuregruppen, deren aromatische So beschreibt die Druckschrift US-A-6110616 Copolymere aus Butadien und Styrol und deren anschließende Sulfonierung zur Verwendung für Brennstoffzellen.

2

Des weiteren können derartige Polymere auch durch Polyreaktionen von Monomeren erhalten werden, die Säuregruppen umfassen. So können perfluorinierte Polymere wie in US-A-5422411 beschrieben durch Copolymerisation aus Trifluorostyrol und sulfonylmodifiziertem Trifuorostyrol hergestellt werden.

25

Polyetherketone (DE-A-4219077, WO96/01177), sulfonierte Polysulfone (J. Membr. hochtemperaturstabile Thermoplaste eingesetzt, die an aromatische Gruppen gebundene Sulfonsäuregruppen aufweisen. Im allgemeinen weisen derartige Sci. 83 (1993) p.211) oder sulfoniertes Polyphenylęnsulfid (DE-A-19527435) Polymere in der Hauptkette aromatische Gruppen auf. So sind sulfonierte Gemäß einem besonderen Aspekt der vorliegenden Erfindung werden bevorzugt

Mischungen bevorzugt sind, die Polymere mit Aromaten in der Hauptkette aufweisen. säuregruppen können einzeln oder als Mischung eingesetzt werden, wobei insbesondere Die zuvor dargelegten Polymere mit an Aromaten gebundene

Sulfonsäuregruppen kann, je nach Art des Polymeren sowie dessen Verarbeitbarkeit Molekulargewichts M_{w} im Bereich von 5000 bis 10 000 000, insbesondere 10000 bis Aspekt der vorliegenden Erfindung werden Polymere mit an Aromaten gebundenen Vorzugsweise liegt der Polydispersitätsindex im Bereich 1 bis 5, insbesondere 1 bis Sulfonsäuregruppen, die einen geringen Polydispersitätsindex Mw/Mn aufweisen. 1000 000, besonders bevorzugt 15 000 bis 50 000. Gemäß einem besonderen in weiten Bereichen liegen. Vorzugsweise liegt das Gewichtsmittel des Das Molekulargewicht der Polymere mit an Aromaten gebundenen

9

2

Membran zusätzlich noch Füllstoffe, insbesondere protonenleitende Füllstoffe, sowie Zur weiteren Verbesserung der anwendungstechnischen Eigenschaften können der zusätzliche Säuren zugesetzt werden. Die Zugabe kann entweder während oder nach Schritt A), Schritt B) oder Schritt C) erfolgen

2

CsHSO₄, Fe(SO₄)₂, (NH₄)₃H(SO₄)₂, LiHSO₄, NaHSO₄, KHSO₄, Nicht limitierende Beispiele für Protonenleitende Füllstoffe sind RbSO₄, LiN₂H₅SO₄, NH₄HSO₄, Sulfate wie:

8

CsH2PO4, CaHPO4, MgHPO4, HSbP2O8, HSb3P2O14, H5Sb5P2O20, Ce(HPO4)2, Ti(HPO4)2, KH2PO4, NaH2PO4, LIH2PO4, NH4H2PO4, Zr₃(PO₄)₄, Zr(HPO₄)₂, HZr₂(PO₄)₃, UO₂PO₄.3H₂O, H₈UO₂PO₄, Phosphate wie

HSbWO₆, H₃PMo₁₂O₄₀, H₂Sb₄O₁₁, HTaWO₆, HNbO₃, HTiNbO₅,

H₃PW₁₂O₄₀.nH₂O (n=21-29), H₃SIW₁₂O₄₀.nH₂O (n=21-29), H_xWO₃,

Polysäure wie

25

HTITaOs, HSbTeOs, H5Ti4Os, HSbO3, H2MoO4

Selenide und Arsenide wie (NH4)3H(SeO4)2, UO2ASO4, (NH4)3H(SeO4)2, KH2ASO4, Cs₃H(SeO₄)₂, Rb₃H(SeO₄)₂,

Phosphide wie ZrP, TiP, HfP

39

Al₂O₃, Sb₂O₅, ThO₂, SnO₂, ZrO₂, MoO₃ Oxide wie

Zeolithe, Zeolithe(NH4+), Schichtsilikate, Gerüstsilikate, H-Natrolite, Silikate wie

H-Mordenite, NH4-Analcine, NH4-Sodalite, NH4-Gallate, H-

Montmorillonite

35

HCIO₄, SbF₅ Säuren wie Carbide, insbesondere SiC, Si₃N4, Fasern, insbesondere Glasfasern, Füllstoffe wie

Glaspulvern und/oder Polymerfasern, bevorzugt auf Basis von Polyazolen.

Sauerstofflöslichkeit und Sauerstoffdiffusion und zur Verringerung der Adsorbtion von Phosphorsäure und Phosphat zu Platin. (Electrolyte additives for phosphoric acid fuel wt%, bevorzugt 0,2-15 wt%, ganz bevorzugt 0,2- 10 wt%) enthalten. Diese Additive Als weiteres Name diese Membran auch perfluorierte Sulfonsäure Additive (0,1-20 Case Cent. A, Tech. Univ. Denmark, Lyngby, Den. J. Electrochem. Soc. (1993), 140(4), cells. Gang, Xiao; Hjuler, H. A.; Olsen, C.; Berg, R. W.; Bjerrum, N. J.. Chem. führen zur Leistungsverbesserung, in der Nähe der Kathode zur Erhöhung der 896-902 und Perfluorosulfonimide as an additive in phosphoric acid fuel cell. Electrochem. Sci., Case West. Reserve Univ., Cleveland, OH, USA. Razaq, M.; Razaq, A.; Yeager, E.; DesMarteau, Darryl D.; Singh, S.

Vairiumtrifluormethansulfonat, Lithiumtrifluormethansulfonat, Nicht limitierende Beispiele für persulfonierte Additive sind: frifluomethansulfonsäure, Kaliumtrifluormethansulfonat, Electrochem. Soc. (1989), 136(2), 385-90.)

ithiumnonafluorbutansulfonat, Ammoniumnonafluorbutansulfonat, Ammoniumtrifluormethansulfonat, Kaliumperfluorohexansulfonat, Ammoniumperfluorohexansulfonat, Perfluorohexansulfonsäure, Natriumperfluorohexansulfonat, Lithiumperfluorohexansulfonat, Kaliumnonafluorbutansulfonat, Natriumnonafluorbutansulfonat,

Cäsiumnonafluorbutansulfonat, Triethylammoniumperfluorohexasulfonat,

Perflurosulfoimide und Nafion.

20

Strukturen solcher Additive sind in F. Gugumus in Plastics Additives, Hanser Verlag, Elsevier, 1992; oder H. Zweifel, Stabilization of Polymeric Materials, Springer, 1998 As weiteres kann die Membran auch als Additive enthalten, die die im Betrieb bei 1990; N.S. Allen, M. Edge Fundamentals of Polymer Degradation and Stability, Anitoxidanzien) oder zerstören (sekundäre Antioxidanzien) und dadurch wie in JP2001118591 A2 beschrieben Lebensdauer und Stabilität der Membran und Membranelektrodeneinheit verbessern. Die Funktionsweise und molekularen der Sauerstoffreduktion erzeugten Peroxidradikale abfangen (primäre beschrieben.

25

Nicht limitierende Beispiele für solche Additive sind:

30

Nitrosobenzol, Methyl.2-nitroso-propan, Benzophenon, Benzaldehyd-tert.-butylnitron, Hydroxylamine, sterisch gehinderte Alkylamine, sterisch gehinderte Hydroxylamine, Bis(trifluormethyl)nitroxid, 2,2-Diphenyl-1-pikrinylhydrazyl, Phenole, Alkylphenole, sterisch gehinderte Alkylphenole wie zum Beispiel Irganox, aromatische Amine, sterisch gehinderte Amine wie zum Beispiel Chimassorb; sterisch gehinderte sterisch gehinderte Hydroxylaminether, Phosphite wie zum Beispiel Irgafos, Cysteamin, Melanine, Bleioxide, Manganoxide, Nickeloxide, Cobaltoxide.

35

Polymermembranen gehören unter anderem die Verwendung in Brennstoffzellen, bei Eigenschaftsprofils werden die dotierten Polymermembranen vorzugsweise in der Elektrolyse, in Kondensatoren und in Batteriesystemen. Aufgrund ihres Zu möglichen Einsatzgebieten der erfindungsgemäßen, dotieh Brennstoffzellen verwendet.

insbesondere auf die Patente US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805 verwiesen. Die in den vorstehend genannten Literaturstellen [US-A-4,191,618, US-A-4,212,714 und US-A-4,333,805] enthaltene Offenbarung hinsichtlich des Aufbaues und der Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten, sowie der zu wählenden Die vorliegende Erfindung betrifft auch eine Membran-Elektroden-Einheit, die Informationen über Membran-Elektroden-Einheiten wird auf die Fachliteratur, mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist. Für weitere Elektroden, Gasdiffusionslagen und Katalysatoren ist auch Bestandteil der Beschreibung.

einem Träger auch direkt auf der Elektrode erfolgen. Die Behandlung gemäß Schritt in einer Variante der vorliegenden Erfindung kann die Membranbildung anstelle auf D) kann hierdurch entsprechend verkürzt werden, da die Membran nicht mehr selbsttragend sein muß. Auch eine solche Membran ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

2

15

20

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte

25

Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion 8

30

39.

- Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schrift A) auf einer Elektrode, â
 - inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Ausbildung des Polyazof-Polymeren <u>ට</u>

35

35

Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran. <u>.</u>

Eschriebenen Varianten und bevorzugten Ausführungsformen sind auch für diesen Gegenstand gültig, so daß an dieser Stelle auf deren Wiederholung 30 verzichtet wird. Die vorstehe

vorzugsweise zwischen 3 und 2000 μm, insbesondere zwischen 5 und 1500 μm hat. Die Beschichtung hat nach Schritt D) eine Dicke zwischen 2 und 3000 μm,

Eine derartig beschichtete Elektrode kann in einer Membran-Elektroden-Einheit, die gegebenenfalls mindestens eine erfindungsgemäße Polymermembran aufweist, eingebaut werden.

Allgemeine Messmethoden:

2

Messmethode für IEC

15

entnommen, überschüssiges Wasser abgetupft und die Probe bei 160°C während 4h Die Leitfähigkeit der Membran hängt stark vom Gehalt an Säuregruppen ausgedrückt Senauigkeit von 0,1 mg. Die Ionenaustauschkapazität wird dann aus dem Verbrauch getrocknet. Dann bestimmt man das Trockengewicht, mo, gravimetrisch mit einer freigesetzte Säure wird mit 0,1 M NaOH titriert. Anschliessend wird die Probe ausgestanzt und in ein mit 100 ml Wasser gefülltes Becherglas gegeben. Die onenaustauschkapazität wird eine Probe mit einem Durchmesser von 3 cm der 0,1M NaOH bis zum ersten Titrationsendpunkt, V_1 in ml, und dem durch die sog. Ionenaustauschkapazität (IEC) ab. Zur Messung der frockengewicht, m₀ in mg, gemäss folgender Formel berechnet:

IEC=V₁*300/m₆

Messmethode für spezifische Leitfähigkeit

25

einem einfachen Modell bestehend aus einer parallelen Anordnung eines ohm'schen Anordnung im potentiostatischen Modus und unter Verwendung von Platinelektroden gemessen. Zur Messung der Temperaturabhängigkeit wird die Messzelle in einem Probennähe positioniertes Pt-100 Thermoelement geregelt. Nach Erreichen der Die spezifische Leitfähigkeit wird mittels Impedanzspektroskopie in einer 4-Polstromabnehmenden Elektroden beträgt 2 cm. Das erhaltene Spektrum wird mit Widerstandes und eines Kapazitators ausgewertet. Der Probenquerschnitt der Ofen auf die gewünschte Temperatur gebracht und über eine in unmittelbarer remperatur wird die Probe vor dem Start der Messung 10 Minuten auf dieser phosphorsäuredotierten Membran wird unmittelbar vor der Probenmontage Draht, 0,25 mm Durchmesser) gemessen. Der Abstand zwischen den **Temperatur** gehalten

A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. deren Estern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in organischen Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion

9

- B) Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schrift
 A) auf einem Träger oder auf einer Elektrode,
 - C) Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schrift B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren ..

15

13

- D) Behandlung der in Schritt C) gebildeten Membran (bis diese selbsttragend ist).
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Tetra-Amino-Verbindungen 3,3',4,4'-Tetraaminobiphenyl, 2,3,5,6-Tetraaminopyridin, 1,2,4,5-Tetraaminobenzol, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylsulfon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylether, 3,3',4,4'-Tetraaminobenzophenon, 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenylmethan und 3,3',4,4'-Tetraaminodiphenyldimethylmethan

က

25

20

30

Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Dicarbonsäuren Isophthalsäure, Terephthalsäure, Phthalsäure, 5-Hydroxyisophthalsäure, 4-Hydroxyisophthalsäure, 2-Hydroxyterephthalsäure, 5-Aminoisophthalsäure, 5-N.N-Dimethylaminoisophthalsäure, 5-N.N-Diethylaminoisophthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,5-Dihydroxyterephthalsäure, 2,5-Dihydroxyphthalsäure, 2,3-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure, 2,4-Dihydroxyphthalsäure, 7-Fluorophthalsäure, 7-Fluorophthalsäure, 7-Frafluorosphthalsäure, 1,5-Naphthalindicarbonsäure, 1,6-Naphthalindicarbonsäure, 1,8-dihydroxynaphthalin-3,6-dicarbonsäure, Diphenylether-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-Benzophenon-4,4'-dicarbonsäure, Diphenylsulfon-4,4'-dicarbonsäure, Biphenyl-

35

4,4'-dicarbonsäure, 4-Trifluoromethylphthalsäure, 2,2-Bis(4-carboxyphenyl)hexafluoropropan, 4,4'-Stilbendicarbonsäure, 4-Carboxyzimtsäure, bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride eingesetzt werden.

4. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Carbonsäure Tri-carbonsäuren, Tetracarbonsäuren bzw. deren C1-C20-Alkyl-Ester oder Geren Säureanhydride oder deren Säurechloride, vorzugsweise 1,3;5-benzene-tricarboxylic acid (trimesic acid); 1,2,4-benzene-tricarboxylic acid (trimellitic acid); (2-Carboxyphenyl)iminodiessigsäure, 3,5,3'-biphenyltricarboxylic acid ind/oder 2,4,6-pyridinetricarboxylic acid eingesetzt

10

 Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als aromatische Carbonsäure Tetracarbonsäuren deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride, vorzugsweise Benzol 1,2,4,5-fetracarbonsäuren; Naphthalin-1,4,5,8-fetracarbonsäuren 3,5,3',5'-biphenyltetracarboxylic acid; Benzophenontetracarbonsäure, 3,3',4,4'-Biphenyltetracarbonsäure, 2,2',3,3'-Biphenyltetracarbonsäure, 1,2,5,6-Naphthalintetracarbonsäure, 1,4,5,8-Naphthalintetracarbonsäure eingesetzt

2

 Membran gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Tricarbonsäure bzw. Tetracarbonsäuren (bezogen auf eingesetzte Dicarbonsäure) beträgt zwischen 0 und 30 Mol-%, vorzugsweise 0,1 und 20 Mol %, insbesondere 0,5 und 10 Mol-%. beträgt.

25

7. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als heteroaromatische Carbonsäuren heteroaromatische Di-carbonsäuren und Tricarbonsäuren und Tetra-Carbonsäuren eingesetzt werden, welche mindestens ein Stickstoff, Sauerstoff, Schwefel oder Phosphoratom im Aromaten enthalten, vorzugsweise Pyridin-2,5-dicarbonsäure, Pyridin-3,5-dicarbonsäure, Pyridin-2,6-dicarbonsäure, Phenyl-2,5-pyridindicarbonsäure, 3,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,6 – Pyrimidindicarbonsäure, 2,5-Pyrazoldicarbonsäure, 2,4,6-Pyridintricarbonsäure, Benzimidazol-5,6-dicarbonsäure, sowie deren C1-C20-Alkyl-Ester oder C5-C12-Aryl-Ester, oder deren Säureanhydride oder deren Säurechloride.

35

Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, organische Phosphonsäureanhydride der Formel 33

ထ

oder um linearen Verbindungen der Formel

oder um Anhydride der mehrfachen organsichen Phosphonsäuren der Formel

worin der Rest R und R' gleich oder verşchieden ist und für eine C_1 – C_{20} – kohlenstoffhaltigen Gruppe steht.

2

zusätzlich eine Polyphosphorsäure mit einem Gehalt berechnet als $\mathsf{P}_2\mathsf{O}_5$ Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) (acidimetrisch) von mindestens 83% eingesetzt wird. တ်

15

- Membran gemäß Anspruch 1 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) zusätzlich P₂O₅ eingesetzt wird. 6.
- 11. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) oder Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Schritt B) eine Lösung oder eine Dispersion/Suspension erzeugt wird. 12.

2

und/oder (VI) und/oder (VII) und/oder (VIII) und/oder (IX) und/oder (X) und/oder (XI) und/oder (XII) und/oder (XIV) und/oder (XVV) und/oder (XVI)

aligemeinen Formel (I) und/oder (II) und/oder (IV) und/oder (V) Polymere auf Basis von Polyazol enthält wiederkehrende Azoleinheiten der

25

34

und/oder(XXI) und/oder (XVII) und/oder (XVIII) und/oder (XIX) und/oder (XX) und/oder (XXI) und/oder (XXII)

$$\frac{1}{N} \stackrel{\wedge}{\times} Ar^{-1} \stackrel{\wedge}{\rightarrow} Ar^{1} \stackrel{+}{\rightarrow} (1)$$

$$(II)$$

$$\begin{array}{c} (II) \\ \begin{array}{c} X \\ \end{array}$$

$$-Ar^4 \xrightarrow{X} Ar^3 \xrightarrow{N} Ar^4 \xrightarrow{1}$$
 (III)

$$+Ar^{4} \times Ar^{4} + Ar^{4} +$$

$$\overline{\mathbb{X}}$$

 $\widehat{\mathbb{R}}$

(X)

(XIV)

8

36

(<u>Z</u>

<u>[]</u>

 $\widehat{\underline{\times}}$

S

$$\frac{1}{N} = Ar^7 \frac{1}{N} Ar^7 \frac{1}{N}$$

(XVIII,

 \mathbb{X}

worin

Ar gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

38

Ar¹ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar² gleich oder verschieden sind und für eine zwei oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar³ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

2

 Ar⁴ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,
 Ar⁵ gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische oder

Ar⁵ gleich oder verschieden sind und für eine vierbindige aromatische od heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

Ar⁵ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann, Ar⁷ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder

15

Ar⁷ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische ode heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann, Ar²⁸ aleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder

Ar⁸ gleich oder verschieden sind und für eine dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

2

Ar⁹ gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder drei- oder vierbindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein Ar¹⁰ gleich oder verschieden sind und für eine zwei- oder dreibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

25

Ar¹¹ gleich oder verschieden sind und für eine zweibindige aromatische oder heteroaromatische Gruppe, die ein- oder mehrkernig sein kann,

X gleich oder verschieden ist und für Sauerstoff, Schwefel oder eine
 Aminogruppe, die ein Wasserstoffatom, eine 1- 20 Kohlenstoffatome
 aufweisende Gruppe, vorzugsweise eine verzweigte oder nicht verzweigte
 Alkyl- oder Alkoxygruppe, oder eine Arylgruppe als weiteren Rest trägt

39

R gleich oder verschieden für Wasserstoff, eine Alkylgruppe und eine aromatische Gruppe steht, mit der Maßgabe das R ist Formel (XX) nicht für Wasserstoff

n, m eine ganze Zahl größer gleich 10, bevorzugt größer gleich 100 ist, gebildet wird.

35

 Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer ausgewählt aus der Gruppe Polybenzimidazol, Poly(pyridine),

Polyoxadiazole, Polyquinoxalines, Polythiadiazole und Poly(tetrazapyrene) Poly(pyrimidine), Polyimidazole, Polybenzthiazole, Polyb gebildet wird. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt C) ein Polymer enthaltend wiederkehrende Benzimidazoleinheiten der Formel 14.

, the state of the

wobei n und in eine ganze Zahl größer gleich 10, vorzugsweise größer gleich 100 ist, gebildet wird.

- nach Schritt A) und/oder vor Schritt B) ein weiteres Polymer als Blendmaterial rend oder Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, zugesetzt wird. 5.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß nach Schrift C) und vor Schritt D) die Viskosität durch Zugabe von Phosphorsäure und/oder von organo-Phosphonsäuren eingestellt wird. 9
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die gemäß Schritt D) erzeugten Membran in Gegenwart von Feuchtigkeit bei Temperaturen und für eine Zeitdauer behandelt wird bis die Membran selbsttragend ist und ohne Beschädigung vom Träger abgelöst werden kann. 17.
- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) erfolgt bei Temperaturen oberhalb 0°C und 150°C, zwischen Raumtemperatur (20°C) und 90°C, in Gegenwart von Feuchtigkeit vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 120°C, insbesondere bzw. Wasser und/oder Wasserdampf erfolgt. ∞.

Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Behandlung der Membran in Schritt D) zwischen 10 Sekunden und 300 Stunden, vorzugsweise 1 Minute bis 200 Stunden, beträgt. <u>6</u>

20

Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) als Träger eine Elektrode gewählt wird und die Behandlung gemäß Schritt D) dergestalt ist, daß die gebildete Membran nicht mehr selbsttragend ist. 20.

25

Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt B) eine Schicht mit einer Dicke von 20 und 4000 µm, vorzugsweise zwischen 30 und 3500 µm, insbesondere zwischen 50 und 3000 µm erzeugt wird. 21.

30

- Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die in Schrift D) gebildete Membran eine Dicke zwischen 15 und 3000 μm , vorzugsweise zwischen 20 und 2000 µm, insbesondere zwischen 20 und 1500 µm hat. 22.
- Elektrode die mit einer protonenleitenden Polymerbeschichtung auf Basis von Polyazolen erhältlich durch ein Verfahren umfassend die Schritte 33

35

Verbindungen mit einer oder mehreren aromatischen Carbonsäuren bzw. A) Mischen von einem oder mehreren aromatischen Tetra-Amino-

44

Monomer enthalten, oder Mischen von einer oder mehreren aromatischen und/oder heteroaromatischen Diaminocarbonsäuren, in organischen Stern, die mindestens zwei Säuregruppen pro Carbonsäure-Phosphonsäureanhydriden unter Ausbildung einer Lösung und/oder Dispersion

- Aufbringen einer Schicht unter Verwendung der Mischung gemäß Schritt A) auf einer Elektrode, â
 - Erwärmen des flächigen Gebildes/Schicht erhältlich gemäß Schritt B) unter Inertgas auf Temperaturen von bis zu 350°C, vorzugsweise bis zu 280°C unter Ausbildung des Polyazol-Polymeren 0
- Behandlung der in Schrift C) gebildeten Membran. $\widehat{\Box}$

2

Elektrode gemäß Anspruch 23, wobei die Beschichtung eine Dicke zwischen 2 und 3000 μm, vorzugsweise zwischen 3 und 2000 μm, insbesondere zwischen 5 und 1500 μm hat. 24.

13

- mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und 25.
- Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode gemäß Anspruch 23 oder 24 und mindestens eine Membran gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 22. 26.

2

Brennstoffzelle enthaltend eine oder mehrere Membran-Elektroden-Einheiten gemäß Anspruch 25 oder 26. 27.

Protonleitende Membran und deren Verwendung

thermischen Eigenschaften vielfältig eingesetzt werden kann und sich insbesondere Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige protonenleitende Polymermembran als Polymer-Elektrolyt-Membran (PEM) zur Herstellung von Membran-Elektrodenauf Basis von Polyazolen, die aufgrund ihrer hervorragenden chemischen und Einheiten für sogenannte PEM-Brennstoffzellen eignet.